JP60007934

Publication Title:

PREPARATION OF LIPOSOME

Abstract:

PURPOSE:To prepare uniform liposome efficiently and in large amt. by hydrating liposome membrane composing substance by kneading it with a small amt. of aq. solvent at a temp. above the phase transfer temp. of the membrane composing substance.

CONSTITUTION:1pt.wt. liposome membrane composing substance (e.g. phosphatidyl choline) is hydrated by kneading it with ca.0.2-8pts.wt. aq. soln. (e.g. water) at a temp. above the phase transfer temp. of the membrane composing substance. Then, necessary amt. (10-1,000pts.wt.) of aq. soln. is added to the mixture, and obtd. mixture is stirred at a temp. above the phase transfer temp. of the membrane composing substance. As a result, uniform liposome is obtd. efficiently and in a large amt.

Data supplied from the esp@cenet database - http://ep.espacenet.com

(19) 日本国特許庁 (JP)

⑩特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭60-7934

⑤ Int. Cl.⁴B 01 J 13/02

B 01 J 13/02 A 61 K 31/60

47/00 C 07 K 15/00 識別記号 庁内整理番号

8317—4G 7169—4C

7043—4 C 6464—4 H ④公開 昭和60年(1985)1月16日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 5 頁)

.. 匈リポソームの製造方法

②特 願 昭58-118008

②出 願 昭58(1983)6月29日

仰発 明 者 広田貞雄

東京都墨田区業平五丁目6番9 号第一製薬中央研究所製剤研究 センター内

⑩発 明 者 菊池寛

東京都墨田区業平五丁目6番9 号第一製薬中央研究所製剤研究 センター内

⑪出 願 人 第一製薬株式会社

東京都中央区日本橋 3 丁目14番 10号

明 細 也

1. 発明の名称

リポソームの製造方法

2. 特許請求の範囲

3. 発明の詳細な説明

本発明はリポソームの製造方法に関する。

脂質の閉鎖小胞であるリボソームは、広く生体膜のモデルとしてその物理化学的器性質の研究に利用されてきた。またリボソームはその内部に積々の薬剤を保持することが可能であるために、マイクロカブセルの一種として鍵経口吸収性薬剤の吸収促進、制癌剤等の細網内皮系組織へのターゲッティング、免疫賦活剤等の活性増強等の応用研究が数多くなされている。リボソームがこれらの研究に盛んに用いられている

主な理由は、リポソームの膜構成成分自体が生 体由来の脳質であるために発性が少ないこと、 **牛体の顔々の腹との親和性が高いことなどが挙** けられる。一方これらリポソームの調製法とし ては大部分膜成分物質である脂質の溶解剤とし てクロロホルム,エーテル,ペンゼン,エタノ -ル, ヘキサン等を用いており, また脂質の可 浴化剤としてコール酸, トライトンX-100 及びその他の界面活性剤を用いている。従って 前者の場合には有機溶媒を減圧、加温、不活性 ガスのパプリング等により除去せねばならない し、最終製品中の残留溶媒が問題となる。また これら腐製方法をそのまま工業的生産に結びつ けるには保安上及び安全作衆上の問題の他、操 作技術上の困難さ等がある。更に後者の場合に は最終製品がら透析またはゲル湖過によって用 いた界面活性剤を分離除去する必要がある。

有機溶媒あるいは界面活性剤等を用いずにリポソームを開製するものとしては、アニーリング法、凍結融解法の他、特開昭 57-82310

特開昭60-7934 (2)

燥法などがある。アニーリング法では,リン脂 質 - 水分散液をリン脂質の相転移温度(Tc)以 下にて超音波照射し、構造欠損(structural defect)を起こしたSUV(小さな一枚膜リポ ソーム)をいったん製し、その後に Tc 以上で インキュペーションして融合させLUV(大き な一枚膜リポソーム)を調製する手法をとって いる。疎結融解法では、大豆リン脂質に緩衝液 を加え20~35℃で20分間超音波照射して 8 U V をいったん製し、次にドライアイスーエ タノールですばやく凍結し、更に室温に戻して 融解させ、30℃で軽く超音波照射して融合さ せることによりLUVを凱製する手法をとって いる。また凍結乾燥法ではリン脂質を水性溶媒 中に分散させた後疎結乾燥し、これを水性溶媒 中に再分散させることによりリポソームを製す るものである。しかしながら、これ等の方法は 再現性、装置及び操作上工業的製法として必ず しも満足しうるものではない。

号及び同 5 7 - 8 2 8 1 1 号に示される疎結乾

は、例えばホスファチジルコリン, ホスファチ ジルエタノールアミン, ホスファチジルセリン, ホスファチジルイノシトール,リゾホスファチ ジルコリン, スフィンゴミエリン, 卵黄レシチ ン、大豆レシチン等に代表されるリン脂質の他 糖脂質、ジアルキル型合成界面活性剤等の一種 又は二種以上の混合物が主体となる。なお,こ れに膜安定化剤としてコレステロール, コレス タン等のステロール類を, 荷電物質としてジャ チルホスフェート,ホスファチジン酸,ガング リオシド, ステアリルアミン等を, 更に酸化肪 止剤としてα-トコフェロール等を加えて膜成 分物質を形成させてもよい。これらリポソーム の膜成分物質の比率は何ら限定されるべきもの ではないが、好ましくは脂質1重量部に対しス テロール類を0~2重量部程度,荷電物質を 0.1 重量部程度加えるのが適している。

また 股成分物質を分散させる水性溶媒としては、水、生理食塩水、級循液、糖類の水溶液及びこれらの混合液等が好ましく使用される。 膜

本発明は膜成分物質を少量の水性溶媒とともに機械的に複合するため、水和が非常にすみやかに起こり、従って次に水性溶液を加えてTc以上にて攪拌すると、膜成分物質はすでにラメラー相(2分子膜)状態であるため容易に閉鎖小胞を形成していくことになることを見い出したことに起因する。

本発明において使用される膜成分物質として

成分物質との使用比率は腱成分物質1重量部に対し、始めの練合では0.2~8重量部程度、次の攪拌では10~1000重量部程度が適している。

本発明のリポソームに保持させる薬剤としては特に制限はないが、サイトシンアラビノシド、メトトレキセートに代表される制癌剤、ベニシリンのに代表される抗生物質、インシュリン、インターフェロン、グルコアミラーゼに代表されるたんぱく質、デキストランに代表される多糖類、DNA、RNAの如き核酸類、ビタミンAに代表されるビタミン類などの他サリチル酸ナトリウムのような一般薬剤が用いられ、一般にはこれ等は水性溶媒に溶解して用いる。

本発明にもとづいてリポソーム製剤を製する には以下の如き手瓶によれば良い。

まず所定量の膜成分物質をとり,これに少量の水性溶媒を加えて膜成分物質のTc以上にてよく軟合する。この時添加額序は何ら限定はされないが,本発明ではこの錬合操作により膜成

分物質を充分水和させてラメラー構造(2分子 膜)を生成させることに主眼があり、この錬合 は充分に行う必要がある。錬合する方法として は、乳鉢、ホモジナイザー、ニーダー等通常の 錬合に用いる装置を用いれば良い。またこの錬 合操作による膜成分物質の水和は、膜成分もで の粉末結晶としての相転移温度(Tα)以上にる でした。なおこの錬合による水 和の段階では、もしこの少量の水性溶媒中に 和の段階では、もしこの少量の水性溶媒中に 和を溶解せしめることが可能ならばその一部と しくは全てを溶解せしめてから膜成分物質との 練合操作に入っても良い。

かくして得られた膜成分物質等の充分に水和された生成物はそのまま回収して窒素置換等の処理を施し、-20℃以下に保存しても良いし、次の操作、即ち水性溶媒を加えてTe以上にて 攪拌する操作を行っても良い。

この攪拌においては、攪拌機の種類によりできるリポソームの粒径は影響を受けやすい。即ち、プロペラミキサーの如く比較的級和な攪拌

機を用いた場合には大きな粒径のリボソームができやすいし、ホモミキサーの如く比較的せん断力の強い提拌機を用いた場合には小さな粒径のリボソームができやすい。また更に小さな粒径のリボソームを製するには超音波乳化機、高圧乳化機等を用いるのも良いし、径を均一にするため限外過過膜法、例えばボリカーボネート製メンプラン・フィルターによって粒径分布をコントロールすることも可能である。

なお同一処方内で装剤のリボソームへの保持 率を高めるには、保持させる薬剤を始めの膜成 分物質との線合に用いる水性溶媒中にその一部 もしくは全てを溶解せしめるか、あるいは次の 攪拌に用いる水性溶媒の一部に逃剤を溶解せし め、これでまずリボソームを調製したのち残り の水性溶媒を加えて希釈すればよい。

このようにして薬剤を保持した均一粒径のリボソーム製剤が再現性良くしかも大量に得ることもできるが、このリボソーム製剤はこのまま使用しても良く、また透析、ゲル濾過、速心分

離等の手段によりリポソームに保持されなかっ た薬剤を分離除去して使用しても良い。

既知のリポソーム闘製法に比して本発明法が 優れているところは次の点である。

- 2) 製造は非常に簡便で、特別な装置や操作技術は必要としない。 調製時の温度制御に留意するのみで良い。
- 3) 薬剤の保持率の高いリポソーム製剤が得られる。
- 4) スケールアップが容易であり、リボソーム 製剤の工築的生産が可能である。
- 5) ほとんど全ての脳質で調製可能である。 次に実施例により本発明を例示するが、これ らの実施例は何ら本発明を限定するものではない。

実施例1

市販のL-α-ジミリストイルホスファチジ

ルコリン(L-α-DMPC, 純度98%, Tc-28C)を0.79とり、30℃恒温室内であらかじめ30℃に保温した0.28Mグルコース水溶液1mlを加え充分に積合した。この操作を更に3回(即ち軟合に用いた水性溶媒盤は4ml)繰り返しリン脂質を充分に水和せしめた。

次にあらかじめ30℃に保温した0.28Mグルコース水溶液46㎡を加え攪拌した。この液をホモミキサーにより2分間攪拌し(ここまでは全て30℃恒温室内)、室温に戻したところグルコースを保持した乳白色のリポソーム懸濁液が得られた。

またゲル濾過して得たリポソーム個分を光学

顕微鏡(日本光学,広視野顕微鏡)により観察 したところ,粒色1~数 μπ の均一な球状を呈 していた。

実施例2

市阪のL-α-ジパルミトイルホスファチジルコリン(L-α-DPPC、純度98%、Tc-41℃)1.09をとり、40℃恒温室内であらかじめ40℃に保温した生理食塩水3㎡を加え充分に練合し水和せしめた。尚このとき試料には温風をあて試料温度が45℃前後となるようにして行った。

次に室温にて上記生成物にあらかじめ 4 5 ℃ に保温した 0.2 8 M グルコース水溶液 4 7 ㎡を 加えた後, 4 0~4 5 ℃にてホモミキサーによ り 2 分間提拌し室温に戻したところ, グルコー スを保持した乳白色のリポソーム懸濁液が得ら れた。

このリポソーム懸濁液 0.5 Wをとり実施例 1 と同様にゲル竭過(ただし室温)を行ったところ,その保持率は 1 4.8 % であった。

実施例 4

市販のDL - α - ジパルミトイルホスファチジルコリン(DL - α - DPPC, 純度99g, Tc-41C)の79及びジセチルホスフェート(DCP)55gをとり、あらかじめ75℃に保温した生理食塩水4㎡を加え充分に練合し水和せしめた。尚このとき試料には温風をあて試料温度が70~75℃となるようにして行った。

次に上記生成物にあらかじめ50℃に保温した0.5 % サリチル酸ナトリウム生型食塩水溶液4 6 ㎡を加えた後、4 5 ~ 5 0℃にてホモミキサーにより2分間攪拌し室温に戻したところ、サリチル酸ナトリウムを保持した乳白色のリポソーム懸濁液が得られた。

このリボソーム懸濁液 0.5 Wをとり, 実施例 2 と同様にゲル超過を行ったところ, その保持 率は12.1%であった。

实施例 5

完全水添精製卵費レシチン(IV-1,リン 脂質99%以上,Tc-45~60℃,Tmax-52℃) またゲル旭過して得たリポソーム面分を広視 野光学顕微鏡により観察したところ,粒径1μπ 前後の均一な粒状を呈していた。

実施例 8

市販のスフィンゴミエリン(SM, Tc-32C)1.0 9及びステアリルアミン(SA,シグマ)4 0 mpに40 C 恒温室内であらかじめ40 C 前後に保温した0.2 8 M グルコース水浴液4 mlを加え充分に錬合し水和せしめた。

次にあらかじめ40℃に保温した0.28Mグルコース水溶液46mlを加え、40℃恒温室内で実施例1と同様にホモミキサーにより2分間 掘拌した後室温に戻したところ、グルコースを 保持した乳白色のリポソーム懸濁液減得られた。

このリポソーム懸濁液 0.5 mをとり、実施例 2 と同様にゲル濾過を行ったところ、その保持 率は 2 0.0 % であった。

またゲル濾過して得たリポソーム面分を広視 野光学顕微鏡により観察したところ。粒径 1 ~ 数 μ m の均一な粒状を呈していた。

1 1.0 9 及び D C P 8 2 0 mを乳鉢にとり、あらかじめ 7 5 ℃に保温した 0.5 % サリチル酸ナトリウム生理食塩水溶液 4 0 mlを加え、突施例 4 と同様に 7 0 ~ 7 5 ℃にて充分に統合し水和せしめた。

次に上記生成物にあらかじめ60℃に保温した0.5 多サリチル酸ナトリウム生理食塩水溶液260㎡を加えた後,55~60℃にてホモミキサーにより3分間攪拌し室温に戻したところ,サリチル酸ナトリウムを保持した乳白色のリポソーム懸瀾液が得られた。

このリボソーム懸濁液 0.5 mをとり, 实施例 2 と同様にゲル雄遜を行ったところ, その保持 率は 2 6.6 %であった。

实施例 6

次に上記生成物にあらかじめ60℃に保温し

特開昭60-7934(5)

た18デキストランT 40生理食塩水溶液
260㎡を加えた後、55~60℃にてプロペラミキサーにより3分間提拌し室温に戻したところ、デキストランT 40を保持した乳白色のリポソーム懸濁液が得られた。

このリボソーム懸濁液 1 配をとりセファローズ C L - 4 B を用いてゲル湖辺(2.2 cm p × 4 2 cm , 生理食塩水)し、リボソームに保持されなかったデキストランT 4 0 を分解除去した。次いでリボソーム 画分のデキストランT 4 0 を常法に従って、油/水分配により水層中に抽出し定録したところ、保持率は 1 5.7 %であった。実施例 7

実施例 6 と同一の処方で行ったが、デキストランT 4 0 は高濃度生理食塩水溶液で添加し、この段階で攪拌してリポソームを開製し、その後残りの生理食塩水を加えて希釈、攪拌した。即ち実施例 6 と同様にまず完全水添精製卵費レシチン 1 1.0 9 及びDCP 8 2 0 呵をとり、あちかじめ 7 5 ℃に保温した生理食塩水 4 0 nt を

加え 7 0 ~ 7 5 Cにて充分に 旅合し水和せしめた。

次に上記生成物にあらかじめ60℃に保温した2 %デキストランT 4 0 生理食塩水浴液1 8 0 ㎡を加えた後、5 5 ~ 6 0 ℃にてブロベラミキサーにより3 分間扱拌した。この液を室温に戻した後、更に生理食塩水1 8 0 ㎡を加えて室温にてブロベラミキサーにより2 分間攪拌したところ、デキストランT 4 0 を保持した乳白色のリボソーム懸濁液が得られた。

このリポソーム懸濁液1mをとり,実施例6と同様にゲル濾過を行ったところ,その保持率は24.1%であった。